

⑮ **BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND**



**DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT**

⑫ **Offenlegungsschrift**
⑩ **DE 199 31 185 A 1**

⑤ Int. Cl.⁷:
A 61 L 9/00
A 01 N 31/00

⑦ Aktenzeichen: 199 31 185.4
⑧ Anmeldetag: 7. 7. 1999
⑨ Offenlegungstag: 18. 1. 2001

DE 199 31 185 A 1

⑦ Anmelder:
Schür, Jörg Peter, Prof., 41844 Wegberg, DE

⑦ Vertreter:
Patentanwälte von Kreisler, Selting, Werner et col.,
50667 Köln

⑦ Erfinder:
gleich Anmelder

⑤ Entgegenhaltungen:
DE 198 31 306 A1
US 48 06 526

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

⑤ Verfahren zur Entkeimung von Luft

⑤ Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Entkeimung von Luft, umfassend das Verteilen oder Zerstäuben einer speziellen antimikrobiellen Zusammensetzung, für diesen Zweck geeignete antimikrobielle Zusammensetzungen sowie die Verwendung dieser Zusammensetzungen zur Entkeimung der Luft.

DE 199 31 185 A 1

DE 199 31 185 A 1

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Entkeimung von Luft, umfassend das Verteilen oder Zerstäuben einer speziellen antimikrobiellen Zusammensetzung, für diesen Zweck geeignete antimikrobielle Zusammensetzungen sowie die Verwendung dieser Zusammensetzungen zur Entkeimung von Luft.

Die Verkeimung der Raumluft ist ein grundsätzliches Problem sowohl in privaten Haushalten und in gewerblichen Bürokomplexen als auch in Betrieben des produzierenden Gewerbes, insbesondere in lebensmittelverarbeitenden Betrieben, auch die Verpackung unterliegt exo- und endogenen Verkeimungen. Zum gegenwärtigen Zeitpunkt wird, falls überhaupt, dieser Verkeimung einzig und allein durch raschen Luftaustausch und ggf. durch die Verwendung von Luftfilteranlagen entgegnet. Der hierdurch erzielte Effekt ist jedoch nur unzureichend, insbesondere können die hierbei verwendeten Filteranlagen selbst als Quelle für die Verteilung von Mikroorganismen in der Raumluft dienen. Lösungen für dieses Problem werden momentan weltweit gesucht.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß durch Verteilen/Zerstäuben einer speziellen antimikrobiellen Zusammensetzung der Keimgehalt in der Raumluft signifikant verringert werden kann. Gegenstand der vorliegenden Anmeldung ist demgemäß

- (1) ein Verfahren zur Entkeimung von Luft, umfassend das Verteilen oder Zerstäuben einer antimikrobiellen Zusammensetzung, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung
 - (a) eine oder mehrere GRAS(Generally Recognized As Safe)-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und
 - (b) einen oder mehrere Aromastoffe, ausgewählt aus
 - (b1) Polyphenolverbindungen und
 - (b2) GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate,enthält;
- (2) eine bevorzugte Ausführungsform des in (1) definierten Verfahrens, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung den GRAS-Aroma-Alkohol Benzylalkohol als notwendigen Bestandteil enthält;
- (3) eine antimikrobielle Zusammensetzung, insbesondere eine solche Zusammensetzung zur Entkeimung von Luft, wie in (1) oder (2) definiert; und (4) die Verwendung der in (3) definierten Zusammensetzung zur Entkeimung von Luft.

Figuren

Die nachfolgend erwähnten Figuren zeigen Vorrichtungen, die in den erfindungsgemäßen Entkeimungsverfahren einsetzbar sind.

Fig. 1 zeigt einen Luft-EvL(Entkeimung von Luft)-Bubbler.

Fig. 2 zeigt ein Zweistoffdüsensystem.

Fig. 3 zeigt ein Verdampfungssystem.

Fig. 4 zeigt eine Bubbler-EvL-Vorrichtung für die Entkeimung in der Verpackung.

Im folgenden werden die Bestandteile der erfindungsgemäßen Zusammensetzungen näher beschrieben:

Die genannten GRAS-Aroma-Alkohole der Komponente (a) sind von der FDA-Behörde zur Verwendung in Nahrungsmitteln als gewerbesicher anerkannt (GRAS = Generally Recognized As Safe In Food). Bei den erwähnten GRAS-Aroma-Alkoholen und auch bei den nachfolgend definierten anderen GRAS-Aromastoffen handelt es sich um solche Verbindungen, die in FEMA/FDA GRAS Flavour Substances Lists GRAS 3-15 Nr. 2001-3815 (Stand 1997) genannt sind. In dieser Liste sind natürliche und naturidentische Aromastoffe aufgeführt, die von der amerikanischen Gesundheitsbehörde FDA zur Verwendung in Nahrungsmitteln zugelassen sind: FDA Regulation 21 CFR 172.515 für naturidentische Aromastoffe (Synthetic Flavoring Substances and Adjuvants) und FDA Regulation 21 CFR 182.20 für natürliche Aromastoffe (Natural Flavoring Substances and Adjuvants).

Die vorstehend unter (1) definierte antimikrobielle Zusammensetzung kann 0,1 bis 99,9 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 99 Gew.-%, Komponente (a), 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-%, Komponente (b1) und/oder 0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-%, Komponente (b2) enthalten.

Erfindungsgemäß kann die Komponente (a) einen oder mehrere GRAS-Aroma-Alkoholen enthalten. Bevorzugt wird erfindungsgemäß der Einsatz von zwei oder drei GRAS-Aroma-Alkoholen. Im einzelnen können beispielsweise folgende GRAS-Aroma-Alkohole zum Einsatz kommen:

Benzylalkohol, Acetoin (Acetylmethylcarbinol), Ethylalkohol (Ethanol), Propylalkohol (1-Propanol), iso-Propylalkohol (2-Propanol, Isopropanol), Propylenglykol, Glycerin, n-Butylalkohol (n-Propylcarbinol), iso-Butylalkohol (2-Methyl-1-propanol), Hexylalkohol (Hexanol), L-Menthol, Octylalkohol (n-Octanol), Zimtalkohol (3-Phenyl-2-propen-1-ol), α -Methylbenzylalkohol (1-Phenylethanol), Heptylalkohol (Heptanol), n-Amylalkohol (1-Pentanol), iso-Amylalkohol (3-Methyl-1-butanol), Anisalkohol (4-Methoxybenzylalkohol, p-Anisalkohol), Citronellol, n-Decylalkohol (n-Decanol), Geraniol, β - γ -Hexanol (3-Hexenol), Laurylalkohol (Dodecanol), Linalool, Nerolidol, Nonadienol (2,6-Nonadien-1-ol), Nonylalkohol (Nonanol-1), Rhodinol, Terpeneol, Borneol, Cineol (Eucalyptol), Anisol, Cuminylalkohol (Cuminol), 10-Undecen-1-ol, 1-Hexadecanol. Als Derivate können sowohl natürliche oder naturidentische Derivate als auch synthetische Derivate eingesetzt werden. Geeignete Derivate sind z. B. die Ester, Ether und Carbonate der vorstehend genannten GRAS-Aroma-Alkohole. Besonders bevorzugte GRAS-Aroma-Alkohole sind Benzylalkohol, 1-Propanol, Glycerin, Propylenglykol, n-Butylalkohol, Citronellol, Hexanol, Linalool, Acetoin und deren Derivate.

Als Komponente (b1) können die folgenden Polyphenole eingesetzt werden: Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Phloroglucin, Pyrogallol, Cyclohexan, Usninsäure, Acylpolyphenole, Lignine,

DE 199 31 185 A 1

Anthocyane, Flavone, Catechine, Gallussäurederivate (z. B. Tannine, Gallotannin, Gerbsäuren, Gallus-Gerbsäuren), (einschließlich der Derivate der vorstehend genannten Verbindungen wie (2,5-Dihydroxyphenyl)carboxyl- und (2,5-Dihydroxyphenyl)alkylencarboxylsubstitutionen, Salze, Ester, Amide), Kaffesäure und deren Ester und Amide, Flavonoide (z. B. Flavon, Flavonol, Isoflavon, Gossypetin, Myrecetin, Robinetin, Apigenin, Morin, Taxifolin, Eriodictyol, Naringin, Rutin, Hesperidin, Troxerutin, Chrysin, Tangeretin, Luteolin, Catechine, Quercetin, Fisetin, Kaempferol, Galangin, Rotenone, Aurone, Flavonole, -diol), Extrakte aus z. B. Camellia Primula. Weiterhin können auch deren mögliche Derivate, z. B. Salze, Säuren, Ester, Oxide und Ether verwendet werden. Das besonders bevorzugte Polyphenol ist Tannin (eine GRAS-Verbindung).

Als Komponente (b2) können beispielsweise folgende GRAS-Säuren zum Einsatz kommen:

Essigsäure, Aconitsäure, Adipinsäure, Ameisensäure, Apfelsäure (1-Hydroxybernsteinsäure), Capronsäure, Hydrozimtsäure (3-Phenyl-1-propionsäure), Pelargonsäure (Nonansäure), Milchsäure (2-Hydroxypropionsäure), Phenoxyessigsäure (Glykolsäurephenylether), Phenylessigsäure (α -Toluolsäure), Valeriansäure (Pentansäure), iso-Valeriansäure (3-Methylbutansäure), Zimtsäure (3-Phenylpropionsäure), Citronensäure, Mandelsäure (Hydroxyphenylessigsäure), Weinsäure (2,3-Dihydroxybutandisäure; 2,3-Dihydroxybernsteinsäure), Fumarsäure, Tanninsäure und deren Derivate.

Geeignete Derivate der genannten Säuren im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Ester (z. B. C_{1-6} -Alkylester und Benzylester), Amide (einschließlich N-substituierte Amide) und Salze (Alkali-, Erdalkali- und Ammoniumsalze). Ebenfalls umfaßt der Begriff Derivate im Sinne der vorliegenden Erfindung Modifikationen der Seitenketten-Hydroxyfunktionen (z. B. Acyl- und Alkylderivate) und Modifikationen der Doppelbindungen (z. B. die perhydrierten und hydroxilierten Derivate der genannten Säuren).

Das Mischungsverhältnis der Komponente (a) zu Komponenten (b) liegt vorzugsweise zwischen 10.000:1 und 1:10.000, besonders bevorzugt zwischen 1000:1 und 1:1000 und ganz besonders bevorzugt zwischen 100:1 und 1:100.

In einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens enthält die antimikrobielle Zusammensetzung

- (a1) Benzylalkohol als notwendigen Bestandteil und gegebenenfalls
- (a2) einen oder mehrere weitere GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und
- (b1) eine oder mehrere Polyphenolverbindungen und/oder
- (b2) eine oder mehrere GRAS-Säuren oder deren Derivate.

Geeignete Mengen der Komponenten (a1), (a2), (b1) und (b2) sind dabei:

- 0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 75 Gew.-% Benzylalkohol;
- 0 bis 99,8 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 99 Gew.-% Komponente (a2);
- 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-% Komponente (b1) und/oder
- 0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-% Komponente (b2).

Die antimikrobielle Zusammensetzung kann weiterhin noch die folgenden Komponenten (c) bis (h) enthalten, die ebenfalls Aromastoffe sind, die in der FEMA/FDA GRAS Flavour Substances Liste als G.R.A.S. (Generally Recognized As Safe In Food) 3-15 Nr. 2001-3815 (Stand 1997) anerkannt sind.

Als Komponente (c) können folgende Phenolverbindungen zum Einsatz kommen:

Thymol, Methyleugenol, Acetyleneugenol, Safrol, Eugenol, Isoeugenol, Anethol, Phenol, Methylchavicol (Estragol; 3-4-Methoxyphenyl-1-propen), Carvacrol, α -Bisabolol, Fomesol, Anisol (Methoxybenzol) und Propenylguaethol (5-Propenyl-2-ethoxaphenol) und deren Derivate.

Als GRAS-Ester (Komponente (d)) kommen Allicin und die folgenden Acetate iso-Amylacetat (3-Methyl-1-butylacetat), Benzylacetat, Benzylphenylacetat, n-Butylacetat, Cinnamylacetat (3-Phenylpropenylacetat), Citronellylacetat, Ethylacetat (Essigester), Eugenolacetat (Acetyleneugenol), Geranylacetat, Hexylacetat (Hexanylethanoat), Hydrocinnamylacetat (3-Phenyl-propylacetat), Linalylacetat, Octylacetat, Phenylethylacetat, Terpinylacetat, Triacetin (Glyceryltriacetat), Kaliumacetat, Natriumacetat, Calciumacetat zum Einsatz. Weitere geeignete Ester sind die Esterderivate der vorstehend definierten Säuren (Komponente (b2)).

Als Terpene (Komponente (e)) kommen z. B. Campher, Limonen und β -Caryophyllen in Betracht.

Zu den verwendbaren Acetalen (Komponente (f)) zählen z. B. Acetal, Acetaldehyddibutylacetal, Acetaldehyddipropylacetal, Acetaldehydphenethylpropylacetal, Zimtaldehydethylenglycolacetal, Decanaldimethylacetal, Heptanaldimethylacetal, Heptanalglycerylacetal und Benzaldehydpropylenglykolacetal.

Als Aldehyde (Komponente (g)) sind z. B. Acetylaldehyd, Anisaldehyd, Benzaldehyd, iso-Butylaldehyd (Methyl-1-propanal), Citral, Citronellal, n-Caprylaldehyd (n-Decanal), Ethylvanillin, Fufurol, Heliotropin (Piperonal), Heptylaldehyd (Heptanal), Hexylaldehyd (Hexanal), 2-Hexenal (β -Propylacrolein), Hydrozimtaldehyd (3-Phenyl-1-propanal), Laurylaldehyd (Docdecanal), Nonylaldehyd (n-Nonanal), Octylaldehyd (n-Octanal), Phenylacetaldehyd (1-Oxo-2-phenylethan), Propionaldehyd (Propanal), Vanillin, Zimtaldehyd (3-Phenylpropenal), Perillaaldehyd und Cuminaldehyd verwendbar.

Erfindungsgemäß einsetzbar sind beispielsweise auch die im folgenden aufgeführten etherischen Öle und/oder die alkoholischen, glykolischen oder durch CO_2 -Hochdruckverfahren erhaltenen Extrakte aus den genannten Pflanzen (Komponente (h)):

- (h1) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Alkoholen: Melisse, Koriander, Kardamon, Eukalyptus;
- (h2) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Aldehyden: Eukalyptus citriodora, Zimt, Zitronen, Lemongras, Melisse, Citronella, Limette, Orange;
- (h3) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Phenolen: Oreganum, Thymian, Rosmarin, Orange, Nelke, Fenchel, Campher, Mandarine, Anis, Cascabelle, Estragon und Piment;
- (h4) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Acetaten: Lavendel;

DE 199 31 185. A 1

(h5) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Estern: Senf, Zwiebel, Knoblauch;

(h6) Öle bzw. Extrakte mit hohem Anteil an Terpenen: Pfeffer, Pomeranze, Kümmel, Dill, Zitrone, Pfefferminz, Muskatnuß.

- 5 Der Anteil der Komponenten (c)-(h) in den antimikrobiellen Zusammensetzung ist vorzugsweise kleiner oder gleich 25 Gew.-% und liegt bevorzugt im Bereich von 0,001 bis 9 Gew.-%. Bevorzugt unter den weiteren GRAS-Aromastoffen sind die Phenole (c) und etherischen Öle (h).

Besonders bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind antimikrobielle Zusammensetzungen, deren antimikrobiell wirksamer Bestandteil ausschließlich aus GRAS-Aromastoffen besteht, d. h. keine "Derivate" der GRAS-Aromastoffe enthält. Als Beispiel einer solchen Zusammensetzung ist ein Gemisch aus Benzylalkohol, einem oder zwei der vorstehend genannten GRAS-Aroma-Alkohole (a2) und Tannin zu nennen. Dieses Gemisch enthält dabei vorzugsweise 0,1-99,9, besonders bevorzugt 0,1-20 Gew.-% Benzylalkohol und 0,01-10 Gew.-% Tannin. Ein weiteres Beispiel einer bevorzugten Zusammensetzung ist ein Gemisch aus 2 Alkoholen, einem Polyphenol (insbesondere Tannin) und einem etherischen Öl (insbesondere einem phenolischen etherischen Öl, Komponente (h3)).

- 10 Neben den Komponenten (a) bis (h) können zusätzlich noch weitere Verbindungen (i) wie Alkohole (i1) Emulgatoren (i2), Stabilisatoren (i3), Antioxidantien (i4), Konservierungsmittel (i5), Lösemittel (i6), Trägerstoffe (i7) etc. eingesetzt werden. Der Anteil der Komponenten (i) an der antimikrobiellen Zusammensetzung darf bis 95 Gew.-% sein, ist vorzugsweise kleiner als 10 Gew.-% und liegt besonders bevorzugt im Bereich von 0,1 bis 5 Gew.-%.

Bei den Alkoholen (i1) handelt es sich erfindungsgemäß um einwertige oder mehrwertige Alkohole mit 2 bis 10 C-Atomen, vorzugsweise mit 2 bis 7 C-Atomen, wobei die GRAS-Alkohole (a) hiervon nicht umfaßt sind. Vorzugsweise werden solche Mengen an GRAS-Aroma-Alkoholen (a) und weiteren Alkoholen (i1) eingesetzt, daß deren Mischungsverhältnis zwischen 1000 : 1 und 1 : 1000, insbesondere zwischen 100 : 1 und 1 : 100 und besonders bevorzugt zwischen 10 : 1 und 1 : 10 liegt.

- Besonders bevorzugt in dem erfindungsgemäßen Verfahren ist die Verwendung von Systemen, die ausschließlich aus GRAS-Aromastoffen bestehen, insbesondere dann wenn die behandelte Luft in lebensmittelverarbeitenden Betrieben mit Nahrungsmitteln, Getränken oder Verpackungen in Verbindung kommt, da hierdurch auch die Gefahr der Kontamination der verarbeiteten Lebensmittel durch Nicht-GRAS-Verbindungen unterbunden wird. Weiterhin sollte - insbesondere bei der Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens in lebensmittelverarbeitenden Betrieben oder in bewohnten Räumen - darauf geachtet werden, daß die antimikrobielle Zusammensetzung frei von Ethanol und Isopropanol ist bzw. frei von bedenklichen Dosierungen von Ethanol und Isopropanol ist, da diese Stoffe sowohl von den Lebensmitteln absorbiert werden können, als auch von den Personen in den behandelten Räumen eingeatmet werden können. Darüber hinaus kann bei der Verwendung dieser Verbindungen Explosionsgefahr bestehen.

Das Verteilen/Zerstäuben der antimikrobiellen Zusammensetzung erfolgt durch handelsübliche Zweistoffdüsen oder Verdampfungstechniken. Hierfür vorgesehene Vorrichtungen, wie eine Bubbler-Einrichtung, die die Luft mit Entkeimungsmittel in feinsten Verteilung und niedrigst möglicher Dosierung beaufschlagt und eine speziell für die Verpackung anzuwendende Vorrichtung, sind in den beiliegenden Figuren abgebildet. Das Zerstäuben/Verteilen erfolgt dabei so, daß die Konzentration der antimikrobiellen Zusammensetzung 0,001 bis 1 ml pro m³ Luft, insbesondere 0,01 bis 0,1 ml pro m³ Luft, beträgt. Bei austauschenden Luftsystemen, bei denen eine stündliche Umwälzung erfolgt, ist das Verfahren so einzustellen, daß eine Dosierung von 0,001 bis 1 ml pro m³ pro Stunde, insbesondere von 0,02 bis 0,1 ml pro m³ pro Stunde, gegeben ist.

In experimentellen Beispielen konnte gezeigt werden, daß durch die Verteilung bzw. das Zerstäuben der erfindungsgemäßen antimikrobiellen Zusammensetzung ein Reduktionsfaktor R_f von log 5 bis 3 erzielbar ist, d. h. eine Reduktion der Keime pro m³ Luft von 10.000 auf 0 möglich ist.

Das vorliegende Verfahren eignet sich dadurch sowohl zur Entkeimung der Luft in privaten Haushalten, Büros und öffentlichen Gebäuden als auch in lebensmittelverarbeitenden Betrieben, Transportvorrichtungen, Kühl-, Klima- und sonstigen Lüftungsbereichen. In den letzteren wird durch die Entkeimung der Umgebungsluft (z. B. bei der Verpackung der Lebensmittel) eine deutlich höhere Stabilität der Lebensmittel erzielt.

Die vorliegende Erfindung wird anhand der nachfolgenden Beispiele näher erläutert.

50 Beispiele

Verwendete Apparaturen: Für die nachfolgend beschriebenen Beispiele wurden die in den Fig. 1 bis 4 abgebildeten Vorrichtungen verwendet.

55 Fig. 1: Luft-EvL(Entkeimung von Luft)-Bubbler

Autonome, fest installierte oder mobile Bubblerereinheit mit eingebautem Abluftventilator und Pumpe. Luftmenge 2-1600 m³/h (oder größer)

Funktionsprinzip: Bubbler mit schwebendem EvL-Fließbett

60 Luft mit gegenströmendem EvL-Mittel. Hier wird EvL-Mittel in einer Kammer mit starkem Unterdruck zum Schweben gebracht. Dadurch entsteht ein Gleichgewicht zwischen Luftunterdruck und EvL-Mittelgewicht. Die Luft verteilt sich auf die gesamte EvL-Fläche und steigt als mikroskopisch kleine Blasen durch das EvL-Bett. Die Luftblasen bilden eine sehr große Kontaktfläche zwischen Gas und Flüssigkeit. Luftdruck und Verweilzeit stehen in einem ausgewogenen Verhältnis. EvL-Mittel wird mit der Luft entsprechend dosiert mittransportiert.

65

Ventilator

Der Abluft-Radialventilator befindet sich immer im Reinluftbereich und kann auch extern installiert sein.

DE 199 31 185 A 1

Bubbler

Der Wäscher besteht aus:

- Absorptionsflüssigkeits-Behälter 5
- Waschkammer
- Trockenkammer
- Ventilator

Legende zur Fig. 1

- 1 Luftansaugstutzen mit/ohne Mikrofilter
- 2 EvL-Mittelzufuhr
- 3 z. B. Pumpe 15 m³/h Motor 220/380 V; 2800 U/min. 1,1 kW 15
- 5 Dosiereinheit (elektr.) Menge/Luft Verhältnis EvL-Mitteldosierung 0,02 ml-0,1 ml/m³ (h) Dosierung
- 6 EvL-Mittel
- 7 EvL-Mittel
- 9 Waschkammer
- 10 Trockner 20
- 12 Ventilator 1200/1800 m³/h Motor 220/380 V; 2800 U/min. 1,1 kW
- 15 Ausblasstutzen z. B. Ø 200 mm

Fig. 2: EvL-Zerstäuber-Niederdruck-System (für dünne Flüssigkeiten) 25

Zum Zerstäuben dünner Öle und Flüssigkeiten mit gezieltem Wirkungsbereich. Bereits ab 2 bar Überdruck spricht der Zerstäuber an.

Der Zerstäuber läßt sich durch den biegsamen Metallschlauch ganz nach Wunsch drehen und wenden und kann mit dem Magnethalter an jeder beliebigen Stelle befestigt werden. 30

Funktion

Bei anstehender Druckluft wird sofort zerstäubt (ein eingebautes Rückschlagventil läßt die Flüssigkeit im Schlauch nicht absinken. Der Zerstäuber arbeitet dauernd oder mit dem Blasautomat taktweise – aber immer in wohldosierten Mengen. Im Zentrum des Luftstrahls wird die Flüssigkeit wirtschaftlich und sauber zugeführt. Über die Luft- und Flüssigkeitsdrossel kann die Luft- und Flüssigkeitsmenge fein eingestellt werden. Der Zerstäuber ist von 10° bis 30° Sprühwinkel stufenlos einstellbar. 35

Legende zur Fig. 2 40

- 1 Metallschlauch vernickelt
- 2 Luftdrossel
- 3 Sprühwinkel 10°-30°
- 4 Flüssigkeitsdrossel 45
- 5 PVC-Schlauch 1 m
- 6 Anschluß für PK4
- 7 Siebventil
- 8 Rückschlagventil
- 9 Anschluß für Druckluft 50
- 10 Drosselkugel (nicht sichtbar)

Fig. 3: EvL-Verdampfungssystem 55

Fig. 4: EvL-Entkeimung in der Verpackung mit Bubbler

Ventilator: Der Abluft-Radialventilator befindet sich immer im Reinluftbereich und kann auch extern installiert sein.

Legende zur Fig. 4 60

- 1 Luft und/oder CO₂/oder Stickstoff o. ä. Ansaugstutzen mit/ohne Mikrofilter
- 2 EvL-Mittelzufuhr
- 3 Pumpe 15 m³/h Motor 220/380 V; 2800 U/min. 1,1 kW
- 5 Dosiereinheit (elektr.) Menge/Luft Verhältnis EvL-Mitteldosierung 0,02 ml-0,1 ml/m³ (h) Dosierung 65
- 6 EvL-Mittel
- 7 EvL-Mittel
- 9 Waschkammer

DE 199 31 185 A 1

10 Trockner

12 Ventilator 1200/1800 m³/h Motor 220/380 V; 2800 U/min. 1,1 kW

13 Ausbringung in die Verpackung (z. B. über Lanze)

14 Druckreservoir (ca. 2-8 bar komprimiert) bestehend aus Luft und CO₂ und N₂ und EvL-Mittel mit geringer Feuchtigkeit

15 Ausblasstutzen z. B. Ø 200 mm

Entkeimungsmittel: In den nachfolgenden Beispielen wird eine Entkeimungsmittelzusammensetzung, bestehend aus 5,5 Gew.-% Polyphenol (z. B. Tannin), 10,3 Gew.-% Benzylalkohol, 4,2 Gew.-% etherisches Öl (phenolisch) und 80,0 Gew.-% Propylenglycol, verwendet (nachfolgend auch als "EvL-Mittel" bezeichnet)

Beispiel 1

Untersuchung der Entkeimung von Luft mittels der in Fig. 1 dargestellten Vorrichtung

15

Projekt: Wirksamkeitsprüfung von EvL in Kombination mit Dosierung durch Bubbler (Prototyp)-System (Fig. 1)

Probenart: Gelatinefilter aus Luftkeimsammler Satorius MD-8

Untersuchungsmethode: BLA 9420/TRBA 430, indirekte Methode

20

Probenparameter

Meßdauer: 5 min

Volumenstrom: 8 m³/h

Probenahmevolumen: 666,67 l

25

Dosierung: 0,02 ml/m³ EvL-Mittel

Gesamtkeimzahl (KBE): Gemisch aus Schimmel und Hefen (*Penicillium commune*, *Cladosporium*, *Aspergillus niger*, *Saccharomyces cerevisiae*)

Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 zusammengefaßt.

30

Tabelle 1

Original-Nr.	Entnahmestelle (Tag)	Keimzahl
99669-12	Prüfkammer, Nullwert, 0	10.400 KBE/m ³
99669-13	Prüfkammer, Nullwert, 0	11.150 KBE/m ³
99669-14	Prüfkammer, 10:45, 1	50 KBE/m ³
99669-15	Prüfkammer, 10:55, 1	0 KBE/m ³
99669-16	Prüfkammer, 18:35, 1	0 KBE/m ³
99669-17	Prüfkammer, 18:40, 1	50 KBE/m ³
99669-18	Prüfkammer, 10:15, 2	0 KBE/m ³
99669-19	Prüfkammer, 10:25, 2	0 KBE/m ³
99669-20	Prüfkammer, 19:10, 2	0 KBE/m ³
99669-21	Prüfkammer, 8:50, 5	0 KBE/m ³
99669-22	Prüfkammer, 9:00, 5	0 KBE/m ³
99669-23	Prüfkammer, 10:15, 6	0 KBE/m ³
99669-24	Prüfkammer, 10:20, 6	0 KBE/m ³
99669-25	Prüfkammer, 18:40, 6	0 KBE/m ³
99669-26	Prüfkammer, 18:50, 6	0 KBE/m ³
Handling-BL	18:40, 6	0 KBE/m ³

65

Durch das Eingeben von Keimen (Schimmelpilze) Gesamtkeimzahl entspricht 10.000 Keime (KBE)/l³ Luft und dessen bakteriologischer Nullwert

Kontrolle konnte nach Eingeben (Feinverteilung der EvL-Mittel durch Bubbler-System (s. technische Funktion) des

DE 199 31 185 A 1

EvL-Mittels nach dem 1. bis 6. Tag mehrheitlich keine Verkeimung in der Luft mehr festgestellt werden.

Beispiel 2

Verifizierung von Anwendungen zur Entkeimung von Luft mittels der in Fig. 2 dargestellten Vorrichtung 5

Anwendung: Vernebeln in der Raumluft zur Reduzierung der Keimzahl

Problematik: Allgemein hohe Keimzahl darunter auch pathogene Bakterien (grampositiv und und gramnegativ), *Bacillus spec.*

Dosierung: 0,02-0,10 ml EvL-Mittel pro cm³ Luft/h 10

Durchführung

Simulation folgenden Raumklimas:

Temperatur: ca. 25°C 15

Rel. Luftfeuchtigkeit: ca. 55%

Diskontinuierliche Luftumwälzung mit entspr Gerät (Zerstäuber-Niederdruck (ZN) 2-Stoffdüsen-System); gezielte Kontamination mit *Bacillus subtilis*, *Pseudomonas fluorescens* und *Staphylococcus aureus* (10² bis 10³) und diskontinuierliches Besprühen des Raums mit EvL-Gerät mittels ZN-Kopf-Düsen-Sprühtechnik (alle 200 s wird 5 s gesprüht)

Ziel/Ergebnis: Reduzierung des Keimgehalts der Raumluft (Bakteriologie: Gesamtkeimzahl, *Pseudomonas fluorescens* als Leitkeim für *Legionella* spp., *Staphylococcus aureus*, *Bacillus subtilis*) 20

Probenahme (RCS-Luftkeimmessungen und Sedimentationsplatten)

Vor Beimpfung, nach Beimpfung unmittelbar vor der Anwendung Täglich, bis keine Reduzierung mehr feststellbar ist (1-2 mal täglich an 2 Stellen Sedimentationsplatten, 1 x RCS). 25

Auswertung

Prüfbereich: Raum ohne Klimaanlage von 32,8 m³ 30

Vorabergebnis: RCS-Gerät

Gesamtkeimzahl: 380/m³

Durchführung: Künstliche Belastung der Raumluft mit *Bacillus subtilis*, *Pseudomonas fluorescens* und *Staphylococcus aureus*. Gemessen wurde vorwiegend morgens und zum Teil abends, nachdem ein Ventilator 4 min eingeschaltet worden war. 35

Ergebnis: s. nachfolgende Tabelle 2

Kommentar: Nach Einbringung der Bakterienensuspension konnte bereits bei EvL-Vernebelung nach einem Tag eine drastische Keimreduktion festgestellt werden. Schon nach einem Tag konnten keine *Pseudomonaden* oder *Bacillus subtilis* mehr in der Luft festgestellt werden, ebenfalls nach ca. 30 Stunden war kein *Staphylococcus aureus*-Keim in der Luft feststellbar. 40

Das bedeutet für die Praxis, daß durch eine Anwendung mit EvL die Luft dauerhaft von *Bacillus subtilis* und *Staphylococcus aureus* als auch *Pseudomonas spec.* und somit auch *Legionella* spp. befreit werden kann. 45

50

55

60

65

DE 199 31 185 A 1

Tabelle 2

	RCS/m ³	Sedimentationsplatten (Ausstellzeit 30 min)					
	GKZ	vorn im Raum			hinten im Raum		
Kontrolltag		GKZ	Staph. aureus	Pseudo-monaden	GKZ	Staph. aureus	Pseudo-monaden
0 morgens	8.600	1.300	1.900	640	1.560	2.400	570
10 1 morgens	240*	16	1	< 1	10	< 1	< 1
abends	205*	9	< 1	< 1	12	< 1	< 1
15 2 morgens	105*	1	< 1	< 1	3	< 1	< 1
abends	135*	3	< 1	< 1	3	< 1	< 1
3 morgens	15*	1	< 1	< 1	1	< 1	< 1
20 4 morgens	15* ¹	1	< 1	< 1	< 1	< 1	< 1
5 morgens	10* ¹	2*	< 1	< 1	4*	< 1	< 1
25 abends	14* ¹	1*	< 1	< 1	2*	< 1	< 1
6 morgens	40* ¹	5*	< 1	< 1	6*	< 1	< 1
30 7 morgens	35* ¹	4*	< 1	< 1	3*	< 1	< 1

* = keine Bacillus subtilis, keine Pseudomonas spec., keine Staph. aureus

35 *¹ = vorwiegend Schimmelpilze

Ausgangssuspension:
 9,8 × 10⁸ Bacillus subtilis
 7,6 × 10⁸ Staphylococcus aureus
 40 4,9 × 10⁸ Pseudomonas fluorescens

Beispiel 3

Verifizierung von Anwendungen zur Entkeimung von Luft mittels der in Fig. 3 dargestellten Vorrichtung

45

EvL-Entkeimung von Luft

Anwendung: Vernebeln in der Raumluft
 Problematik: Schimmel und Hefen
 50 Dosierung: 0,02–0,1 ml EvL-Mittel pro cm³ Luft/h (Raum 32,8 m³ ohne Klimaanlage)

Durchführung

Simulation folgenden Raumklimas:
 55 Temperatur: ca. 25°C
 Rel. Luftfeuchtigkeit: ca. 55%
 Kontinuierliche Luftumwälzung mit dem in Fig. 3 gezeigten Verdampfungssystem; gezielte Kontaminierung mit Penicillium commune, Cladosporium suaveolens, Aspergillus niger und Saccharomyces cerevisiae (5 × 10³/m³) und kontinuierliches Vernebeln des Raums mit EvL-Entkeimung von Luftmittel mittels Verdampfungs-Gerät. Dosierung:
 60 0,02–0,1 ml/m³/h EvL-Mittel
 Ziel/Ergebnis: Reduzierung von Schimmel und Hefen (Bakteriologie: Schimmel und Hefen)

Probenahme (RCS und Sedimentationsplatten)

65 Am Tag vor der Anwendung; danach täglich, bis keine Reduzierung mehr feststellbar (2 × täglich morgens und abends an 2 Stellen Sedimentationsplatten, 1 × RCS)
 Prüfbereich: Raum ohne Klimaanlage von 32,8 m³

DE 199 31 185 A 1

Vorabergebnis

RCS-Gerät		Sedimentationsplatte (30 min)			
		vorne		hinten	
Hefen/m ³	Schimmel/m ³	Hefen	Schimmel	Hefen	Schimmel
0	380	0	20	0	14

Durchführung: Künstliche Belastung der Raumluft mit *Aspergillus niger*, *Penicillium commune*, *Cladosporium suaveolens* und *Saccharomyces cerevisiae* am Tag 0 morgens Gemessen wurde vormittags und nachmittags nachdem ein Ventilator 5 min eingeschaltet worden war. Die EvL-Vernebelung begann am Tag 0 nachmittags. Das Ergebnis ist in Tabelle 3 zusammengefaßt.

Kommentar: Nach Einbringung der Schimmelpilze und Hefen ($5,2 \times 10^3 / \text{m}^3$) konnte bereits bei EvL Vernebelung am gleichen Tag eine Halbierung der Kontaminanten ($2 \times 10^3 / \text{m}^3$) festgestellt werden.

Am 2. Tag reduzierten sich die Schimmelpilze und Hefen um ca. 90% der Ausgangsbelastung, d. h. auf $10^2 / \text{m}^3$. Am 8. Tag (ca. 1 Woche) reduzierten sich der Wert auf $10^2 - 10 / \text{m}^3$ bzw. um 98%.

Innerhalb der 2. Woche zeigte sich, daß EvL in der Lage ist, ein einmal erreichtes Bioklima aufrecht zu erhalten. Das würde für die Praxis bedeuten, daß eine Langzeitanwendung mit EvL in der Luft dauerhaft eine niedrige Schimmelpilz-/Hefezahl erreicht.

DE 199 31 185 A 1

Tabelle 3

	RCS/m ³		Sedimentationsplatte (30 min, YGC-Agar)			
	Kontrolltag		vorne		hinten	
			Schimmel	Hefen	Schimmel	Hefen
5	0	morgens	5270	-	356	-
		abends	2273	-	41	1
10	1	morgens	655	20	13	32
		abends	465	-	16	1
15	2	morgens	495	25	28	37
		abends	365	6	13	-
20	3	morgens	290	25	7	1
		abends	335	10	7	-
25	4	morgens	420	-	18	-
		abends	295	-	8	-
30	5	morgens	315	-	14	-
		abends	345	5	13	-
35	6	morgens	285	-	7	1
		abends	275	-	7	-
40	7	morgens	185	5	4	5
		abends	95	30	5	-
45	8	morgens	105	-	1	-
		abends	85	-	4	-
50	9	morgens	205	-	5	-
		abends	95	-	2	-
55	10	morgens	85	-	4	1
		abends	90	-	6	-
60	11	morgens	135	-	4	-
		abends	85	-	7	-
	12	morgens	70	-	4	1
		abends	90	-	11	-
	13	morgens	60	-	5	-
		abends	50	-	7	-

Das Bubbler-EvL-System von Beispiel 1 zeigte bereits nach einem Tag Einwirkung die höchste Effektivität, d. h. einen Reduktionsfaktor von RF LOG 5 (ca. 10000 auf 0). Das Zweistoffdünsystem von Beispiel 2 zeigt eine geringere Effektivität, ist jedoch ausreichend. Das Verdampfungssystem von Beispiel 3 ist nur für kleine Räumlichkeiten effektiv einsetzbar. Das EvL(Entkeimung von Luft)-Mittel zeigt in allen Systemen hohe Wirksamkeit.

DE 199 31 185 A 1

Patentansprüche

1. Verfahren zur Entkeimung von Luft, umfassend das Verteilen oder Zerstäuben einer antimikrobiellen Zusammensetzung, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung
 - (a) eine oder mehrere GRAS(Generally Recognized As Safe)-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und
 - (b) einen oder mehrere Aromastoffe, ausgekühlt aus
 - (b1) Polyphenolverbindungen und
 - (b2) GRAS-Aromasäuren oder deren Derivate,
 enthält. 5
2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung
 - 0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 99 Gew.-%, Komponente (a),
 - 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-%, Komponente (b1) und
 - 0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-%, Komponente (b2)
 enthält. 10
3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei der GRAS-Aroma-Alkohol (a) ausgewählt ist aus:
 - Benzylalkohol, Acetoin, Ethylalkohol, Propylalkohol, iso-Propylalkohol, Propylenglykol, Glycerin, n-Butylalkohol, iso-Butylalkohol, Hexylalkohol, L-Menthol, Octylalkohol, Zimtalkohol, α -Methylbenzylalkohol, Heptylalkohol, n-Amylalkohol, iso-Amylalkohol, Anisalkohol, Citronellol, n-Decylalkohol, Geraniol, β - γ -Hexanol, Laurylalkohol, Linalool, Nerolidol, Nonadienol, Nonylalkohol, Rhodinol, Terpeneol, Borneol, Clineol, Anisol, Cuminyllalkohol, 10-Undecen-1-ol, 1-Hexadecanol oder deren Derivate,
 die Polyphenolverbindung (b1) ausgewählt ist aus:
 - Brenzcatechin, Resorcin, Hydrochinon, Phloroglucin, Pyrogallol, Cyclohexan, Usninsäure, Acylpolyphenolen, Ligninen, Anthocyane, Flavonen, Catechinen, Gallussäurederivaten, Kaffesäure, Flavonoiden, Derivaten der genannten Polyphenole und Extrakten aus Camellia Primula und
 die GRAS-Säure (b2) ausgewählt ist aus:
 - Essigsäure, Aconitsäure, Adipinsäure, Ameisensäure, Apfelsäure, Capronsäure, Hydrozimsäure, Pelargonsäure, Milchsäure, Phenoxyessigsäure, Phenylessigsäure, Valeriansäure, iso-Valeriansäure, Zimtsäure, Citronensäure, Mandelsäure, Weinsäure, Fumarsäure, Tanninsäure und deren Derivate.15
4. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung
 - (a1) Benzylalkohol als notwendigen Bestandteil und gegebenenfalls
 - (a2) einen oder mehrere weitere GRAS-Aroma-Alkohole oder deren Derivate und
 - (b1) eine oder mehrere Polyphenolverbindungen und/oder
 - (b2) eine oder mehrere GRAS-Säuren oder deren Derivate
 enthält. 20
5. Verfahren nach Anspruch 4, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung
 - 0,1 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 75 Gew.-% Benzylalkohol;
 - 0 bis 99,8 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 99 Gew.-% Komponente (a2); und
 - 0 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 10 Gew.-% Komponente (b1),
 - 0 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 30 Gew.-% Komponente (b2)
 enthält. 25
6. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung noch weitere GRAS-Aromastoffe, ausgewählt aus (c) Phenolen, (d) Estern, (e) Terpenen, (f) Acetalen, (g) Aldehyden und (h) etherischen Ölen, enthält. 30
7. Verfahren nach Anspruch 6, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung 0,001 bis 25 Gew.-%, vorzugsweise 0,01 bis 9 Gew.-%, der weiteren GRAS-Aromastoffe (c)-(h) enthält. 35
8. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7, wobei die weiteren GRAS-Aromastoffe Phenole (c) und/oder etherische Öle (h) sind.
9. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung keine Derivate der GRAS-Aromastoffe enthält.
10. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 4 bis 9, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung ein oder zwei GRAS-Aroma-Alkohole (a2) und wenigstens eine Polyphenolverbindung (b1) enthält. 40
11. Verfahren nach Anspruch 10, wobei die Polyphenolverbindung (b1) Tannin ist.
12. Verfahren nach Anspruch 11, wobei die antimikrobielle Zusammensetzung 0,1-20 Gew.-% Benzylalkohol und 0,01-10 Gew.-% Tannin enthält.
13. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, wobei die Zusammensetzung weiterhin ein oder mehrwertige Alkohole mit 2 bis 10 C-Atomen, Emulgatoren, Stabilisatoren, Antioxidantien, Konservierungsmittel, Lösemittel und/oder Trägerstoffe enthält. 45
14. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, wobei die Zusammensetzung ausschließlich aus GRAS-Aromastoffen besteht.
15. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 14, wobei das Zerstäuben der antimikrobiellen Zusammensetzung durch ein Zweistoffdüsensystem, Verdampfungssystem oder eine Bubbleranlage für die Luft bzw. in spezieller Ausführung für die Verpackung erfolgt. 50
16. Verfahren nach Anspruch 15, wobei durch das Verteilen oder Zerstäuben der antimikrobiellen Zusammensetzung eine Dosierung von 0,001 bis 1 ml pro m³ Luft pro Stunde, vorzugsweise von 0,01 bis 0,1 ml pro m³ Luft pro Stunde erzielt wird. 55
17. Antimikrobielle Zusammensetzung zur Entkeimung von Luft, wie in Ansprüchen 1 bis 16 definiert. 60
18. Verwendung einer antimikrobiellen Zusammensetzung, wie in Anspruch 17 definiert, zur Entkeimung von 65

DE 199 31 185 A 1

Luft, einschließlich der Luft in allen Arten von Verpackungen.

Hierzu 4 Seite(n) Zeichnungen

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

65

Fig. 1

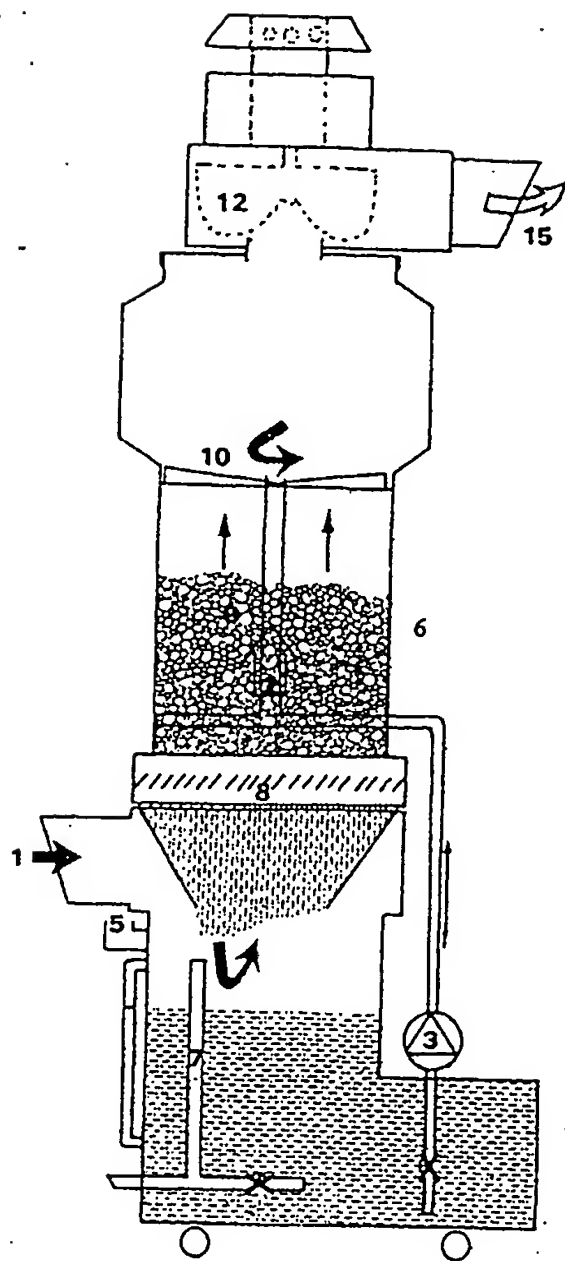


Fig. 2

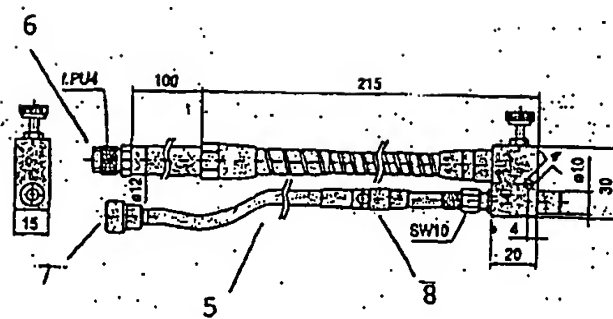
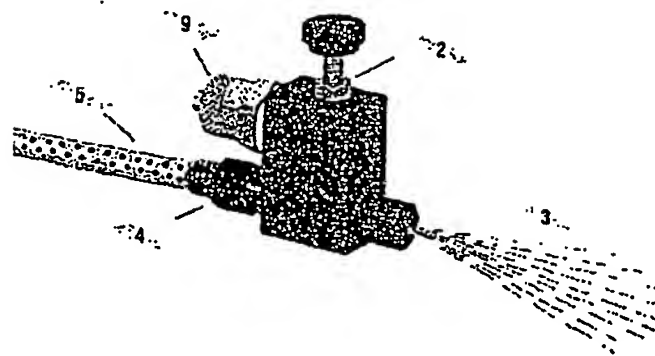
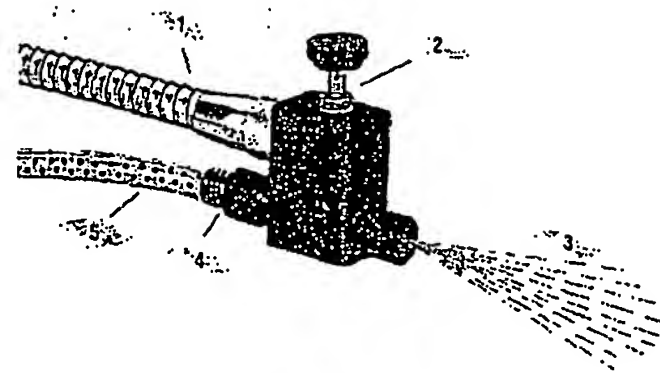
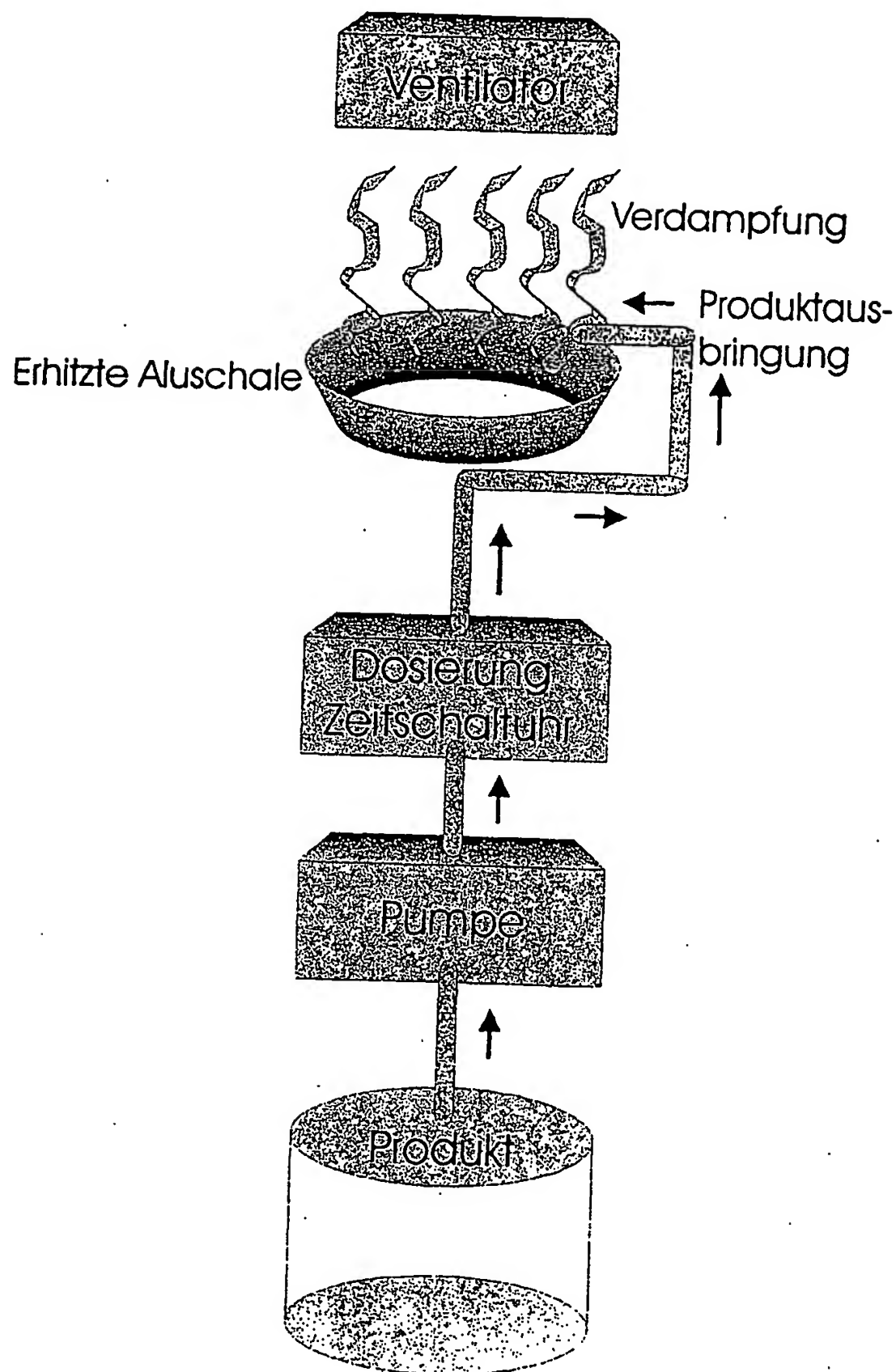


Fig. 3
EvL-Verdampfungssystem



002 063/409

BEST AVAILABLE COPY

Fig. 4

